

Ketamin 100 mg/ml

Разрешен

- Ketamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ketamin 100 mg/ml

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

куче

котка

овца

коза

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

-

овца

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

-

коза

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 3 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

говеда

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 3 day

•

овца

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

•

коза

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QN01AX03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Дата на разрешение за търговия:

21/05/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

401650.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/11/2019

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2401650-parde-20231002.pdf